

Потеря в массе при высушивании гранул гомеопатических не должна превышать 2 %, если нет других указаний в фармакопейной статье или нормативной документации.

Установление подлинности активных компонентов (если применимо), вспомогательных веществ (сахаров) проводят в соответствии с требованиями фармакопейной статьи или нормативной документации, с помощью качественных реакций или методом ТСХ, по методике, указанной в фармакопейной статье или нормативной документации.

Для гранул в однократных упаковках проводят испытание на однородность массы в соответствии с ОФС «Однородность массы дозированных лекарственных форм».

В том случае, если степень потенцирования активного компонента/активных компонентов не позволяет установить их подлинность и определить содержание, качество препарата оценивают по вспомогательным веществам.

УПАКОВКА

Упаковка должна обеспечивать стабильность лекарственного препарата в течение установленного срока годности.

МАРКИРОВКА

Требования, предъявляемые к маркировке, изложены в ОФС «Лекарственные формы для гомеопатических лекарственных препаратов».

ХРАНЕНИЕ

В защищенном от света месте, при температуре от 15 до 25 °С, если не указано иначе в фармакопейной статье или нормативной документации.